(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Oktober 2003 (02.10.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/080615 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 487/04. A01N 43/90, C07C 255/57, 323/62 // (C07D 487/04, 249:00, 239:00)
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/02847

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. März 2003 (19.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

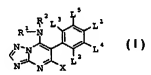
21. März 2002 (21.03.2002) DE 102 12 739.5 102 15 814.2 10. April 2002 (10.04.2002) DB 102 58 050.2 DE 11. Dezember 2002 (11.12.2002)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TORMO I BLASCO, Jordi [DE/DE]; Carl-Benz-Str. 10-3, 69514 Laudenbach (DE). BLETTNER, Carsten [DE/DE]; Richard-Wagner-Str. 48, 68165 Mannheim (DE). MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Stockingerstr.7, 67227 Frankenthal (DE). GEWEHR, Markus [DE/DE]; Richard-Wagner-Strasse 2, 68165 Mannheim (DE). GRAMMENOS, Wassilios [DE/DE]; Samuel-Hahnemann Weg 9, 67071 Ludwigshafen (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Hoehnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). GYPSER, Andreas [DE/DE]; B 4 4, 68159 Mannheim (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Str.24, 67063 Ludwigshafen (DE). SCHÄFER, Peter [DE/DE];

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: FUNGICIDAL TRIAZOLOPYRIMIDINES, METHODS FOR PRODUCING THE SAME, USE THEREOF FOR COMBATING HARMFUL FUNGI AND AGENTS CONTAINING SAID SUBSTANCES

(54) Bezeichnung: FUNGIZIDE TRIAZOLOPYRIMIDINE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWEN-DUNG ZUR BEKÄMPFUNG VON SCHADPILZEN SOWIE SIE ENTHALTENDE MITTEL



(57) Abstract: The invention relates to triazolopyrimidines of formula (I), in which the substituents are defined as follows: L^1 represents cyano, S(=O)_nA¹ or C(=O)A², wherein A¹ stands for hydrogen, hydroxy, alkyl, alkylamino or dialkylamino; A² stands for C1-C8 alkoxy, C1-C6 haloalkoxy or one of the groups named in A1; and n stands for 0, 1 or 2; L2, L3 represent hydrogen or halogen; L4, L5 represent hydrogen, halogen or alkyl; X represents halogen, cyano, alkyl, haloalkyl, alkoxy or haloalkoxy; R1 represents alkyl, haloalkyl, cycloalkyl, halocycloalkyl, alkenyl, alkadienyl, haloalkenyl, cycloalkenyl, alkynyl, haloalkynyl or cycloalkynyl, phenyl, naphthyl, or a five to ten-membered saturated, partially unsaturated or aromatic heterocyclus containing between one and four heteroatoms from the group containing O, N or S; R2 represents hydrogen or R1; R1 and R2 can form, together with the nitrogen atom to which they are bonded, a five or six-membered ring, which can be interrupted and/or substituted by an atom from the group O, N and S; whereby R¹ and/or R² can be substituted in accordance with the description. The invention also relates to methods and intermediate products for producing said compounds, to agents containing the latter and to the use of said compounds for combating harmful fungi.

(57) Zusammenfassung: Triazolopyrimidine der Formel (I), in der die Substituenten folgende Bedeutung haben: L¹ Cyano, S(=O)_nA¹ oder C(=O)A², worin A¹ Wasserstoff, Hydroxy, Alkyl, Alkylamino oder Di-alkylamino; A² C₁-C₈-Alkoxy, C1-C6-Halogenalkoxy oder eine der bei A1 genannten Gruppen; n 0, 1 oder 2; L2, L3 Wasserstoff oder Halogen; L4, L5 Wasserstoff, Halogen oder Alkyl; X Halogen, Cyano, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy oder Halogenalkoxy; R1 Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Halogencycloalkyl, Alkenyl, Alkenyl, Halogenalkenyl, Cycloalkenyl, Alkinyl, Halogenalkinyl oder Cycloalkinyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S; R2 Wasserstoff oder R1; R1 und R2 können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch ein Atom aus der Gruppe O, N und S unterbrochen sein und/oder substituiert sein; wobei R1 und/oder R2 gemäß der Beschreibung substituiert sein können; Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.



Römerstr.1, 67308 Ottersheim (DE). SCHIEWECK, Frank [DE/DE]; Lindenweg 4, 67258 Hessheim (DE). SCHWÖGLER, Anja [DE/DE]; Heinrich-Lanz-Str. 3, 68165 Mannheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Str.2, 64646 Heppenheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstr.9, 67117 Limburgerhof (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, 67434 Neustadt (DE). STIERL, Reinhard [DE/DE]; Jahnstr. 8, 67251 Freinsheim (DE). SCHÖFL, Ulrich [DE/DE]; Luftschiffring 22c, 68782 Brühl (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EB, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KB, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK,

- MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Fungizide Triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Triazolopyrimidine der Formel I.

10

5

15

in die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- L¹ Cyano, $S(=0)_nA^1$ oder $C(=0)A^2$, worin
- 20 Al Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-(C₁-C₈-Alkyl)amino;
 - A² C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy oder eine der bei A¹ genannten Gruppen;

25

n 0, 1 oder 2;

- L2 L3 Wasserstoff oder Halogen;
- 30 L4,L5 Wasserstoff, Halogen oder C1-C4-Alkyl;
 - X Halogen, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alk-oxy$ oder $C_1-C_2-Halogenalkoxy$;
- 35 R¹ C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₄-C₁₀-Alkadienyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₂-C₈-Halogenalkinyl oder C₃-C₆-Cycloalkinyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;
 - R² Wasserstoff oder eine der bei R¹ genannten Gruppen,
- 45 R¹ und R² können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch ein Atom aus der Gruppe O, N und S

5

20

25

30

35

40

45

unterbrochen sein und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl und $Oxy-C_1-C_3$ -alkylenoxy tragen kann oder in dem ein N- und ein benachbartes C-Atom durch eine C_1 - C_4 -Alkylenkette verbunden sein können;

wobei R^1 und/oder R^2 durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:

10 Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,

wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiccarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylaminothiccarbonyl, Dialkylaminothiccarbonyl, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthalten und die genannten Alkenyloder Alkinylgruppen in diesen Resten 2 bis 8 Kohlenstoffatome enthalten;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio, Aryl-C1-C6-alkoxy, Aryl-C1-C6-alkyl, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder

3

durch Alkyl- oder Haloalkylgruppen substituiert sein können.

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte 5 zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.

Aus EP-A 71 792, EP-A 550 113, WO-A 98/46608 und WO-A 99/41255 sind 5-Chlortriazolopyrimidine zur Bekämpfung von Schadpilzen be10 kannt.

Fungizid wirksame Triazolopyrimidine mit spezieller Substitution der 6-Phenylgruppe sind aus EP-A 834 513, WO 98/46607, EP-A 945 453, WO 99/48893, US 5 985 883 und WO 02/46195 bekannt.

15

Ihre Wirkung ist jedoch in vielen Fällen, insbesondere bei niedrigen Aufwandmengen, nicht immer zufriedenstellend.

Davon ausgehend liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zu-20 grunde, Verbindungen mit verbesserter Wirkung und/oder verbreitertem Wirkungsspektrum bereitzustellen.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden. Desweiteren wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Her-25 stellung, sie enthaltende Mittel sowie Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen unter Verwendung der Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen der Formel I unterscheiden sich von den aus den oben genannten Schriften in der Substitution der 6-Phenylgruppe, 30 die in der para-Position eine Gruppe L¹ trägt und der Substitution der 7-Amino-Gruppe.

Die Verbindungen der Formel I weisen eine gegenüber den bekannten Verbindungen erhöhte Wirksamkeit gegen Schadpilze auf.

35

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auf verschiedenen Wegenerhalten werden. Vorteilhaft werden sie durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II mit entsprechend substituierten Phenylmalonaten der Formel III, in der R für Alkyl, bevorzugt für

40 C_1 - C_6 -Alkyl, insbesondere für Methyl oder Ethyl steht, dargestellt.

4

Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 80°C bis 250°C, vorzugsweise 120°C bis 180°C, ohne Solvens oder in ei10 nem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base [vgl. EP-A 770 615] oder in Gegenwart von Essigsäure unter den aus Adv. Het. Chem. Bd. 57, S. 81ff. (1993) bekannten Bedingungen.

15 Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe, Ether, Nitrile, Ketone, Alkohole, sowie N-Methylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid. Besonders bevorzugt wird die Umsetzung ohne Lösungsmittel oder in Chlorbenzol, Xylol, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon durchgeführt. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkali25 metall- und Erdalkalimetallhydroxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride, Alkalimetallamide, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate sowie Alkalimetallhydrogencarbonate, metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle, Alkylmagnesiumhalogenide sowie Al30 kalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate und Dimethoxymagnesium,
außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin,
Triethylamin, Tri-isopropylethylamin, Tributylamin und N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, Pyridin, substituierte Pyridine wie
Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische
35 Amine in Betracht. Besonders bevorzugt werden tertiäre amine wie
Tri-isopropylethylamin, Tributylamin, N-Methylmorpholin oder NMethylpiperidin.

Die Basen werden im allgemeinen in katalytischen Mengen einge-40 setzt, sie können aber auch äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Edukte werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinander umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, die 45 Base und das Malonat III in einem Überschuß bezogen auf das Triazol einzusetzen. Phenylmalonate der Formel III werden vorteilhaft aus der Reaktion entsprechend substituierter Brombenzole mit Dialkylmalonaten unter Cu(I)-Katalyse erhalten [vgl. Chemistry Letters, S. 367-370, 1981; EP-A 10 02 788].

Die Dihydroxytriazolopyrimidine der Formel IV werden unter den aus WO-A 94/20501 bekannten Bedingungen in die Dihalogenpyrimidine der Formel V überführt. Als Halogenierungsmittel [Hal] wird vorteilhaft ein Chlorierungsmittel oder ein Bromierungsmittel, wie Phosphoroxybromid oder Phosphoroxychlorid, ggf. in Anwesen-

10 wie Phosphoroxybromid oder Phosphoroxychlorid, ggf. in Anwesenheit eines Lösungsmittels, eingesetzt.

5

20

Diese Umsetzung wird üblicherweise bei 0°C bis 150°C, bevorzugt bei 80°C bis 125°C, durchgeführt [vgl. EP-A 770 615].

Dihalogenpyrimidine der Formel V werden mit Aminen der Formel VI,

$$V + \frac{R^{\frac{1}{2}}N-H}{R^{2}}$$
 I (X = Halogen)

in der \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 wie in Formel I definiert sind, zu Verbindungen der Formel I, in der X für Halogen steht, weiter umgesetzt.

30 Diese Umsetzung wird vorteilhaft bei 0°C bis 70°C, bevorzugt 10°C bis 35°C durchgeführt, vorzugsweise in Anwesenheit eines inerten Lösungsmittels, wie Ether, z. B. Dioxan, Diethylether oder insbesondere Tetrahydrofuran, halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Dichloromethan und aromatische Kohlenwasserstoffe, wie beispiels-35 weise Toluol [vgl. WO-A 98/46608].

Die Verwendung einer Base, wie tertiäre Amine, beispielsweise Triethylamin oder anorganische Amine, wie Kaliumcarbonat ist bevorzugt; auch überschüssiges Amin der Formel VI kann als Base 40 dienen.

Verbindungen der Formel I, in der X Cyano, C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₂-Halogenalkoxy bedeutet, können vorteilhaft aus der Umsetzung von Verbindungen I, in der X Halogen, bevorzugt Chlor bedeutet, mit Verbindungen M-X' (Formel VII) erhalten werden. Verbindungen VII stellen je nach der Bedeutung der einzuführenden Gruppe X' ein anorganisches Cyanid, ein Alkoxylat oder ein Halogenalkoxylat

dar. Die Umsetzung erfolgt vorteilhaft in Anwesenheit eines inerten Lösungsmittels. Das Kation M in Formel VII hat geringe Bedeutung; aus praktischen Gründen sind üblicherweise Ammonium-, Tetraalkylammonium- oder Alkali- oder Erdalkalimetallsalze bevorzugt.

I (X = Halogen) + M-X'
$$\longrightarrow$$
 I (X = X')
VII

10 Üblicherweise liegt die Reaktionstemperatur bei 0 bis 120°C, bevorzugt bei 10 bis 40°C [vgl. J. Heterocycl. Chem., Bd.12, S. 861-863 (1975)].

Geeignete Lösungsmittel umfassen Ether, wie Dioxan, Diethylether 15 und, bevorzugt Tetrahydrofuran, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichloromethan und aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol.

Verbindungen der Formel I, in denen X für C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -20 Halogenalkyl steht, können vorteilhaft durch folgenden Syntheseweg erhalten werden:

Ausgehend von den Ketoestern IIIa werden die 5-Alkyl-7-hy30 droxy-6-phenyltriazolopyrimidine IVa erhalten. Durch Verwendung
der leicht zugänglichen 2-Phenylacetessigestern (IIIa mit X1=CH3)
werden die 5-Methyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine erhalten
[vgl. Chem. Pharm. Bull., 9, 801, (1961)]. Die Herstellung der
Ausgangsverbindungen IIIa erfolgt vorteilhaft unter den aus EP-A
35 10 02 788 beschrieben Bedingungen.

Die so erhaltenen 5-Alkyl-7-hydroxy-6-phenyltriazolopyrimidine werden mit Halogenierungsmitteln [Hal] zu den 7-Halogenotriazolopyrimidinen der Formel Va umgesetzt. Bevorzugt werden Chlorie40 rungs- oder Bromierungsmittel wie Phosphoroxybromid, Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid, Thionylbromid oder Sulfurylchlorid eingesetzt. Die Umsetzung kann in Substanz oder in Gegenwart eines Lösungsmittels durchgeführt werden. Übliche Reaktionstemperaturen betragen von 0 bis 150°C oder vorzugsweise von 80 bis 125°C.

45

Die Umsetzung von Va mit Aminen VI erfolgt unter den weiter oben beschriebenen Bedingungen.

Verbindungen der Formel I in der X C₁-C₄-Alkyl bedeutet, können alternativ auch aus Verbindungen I, in der X Halogen, insbesondere Chlor, bedeutet und Malonaten der Formel VIII hergestellt werden. In Formel VIII bedeuten X" Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl und R C₁-C₄-Alkyl. Sie werden zu Verbindungen der Formel IX umgesetzt und zu Verbindungen I decarboxyliert [vgl. US 5,994,360].

20 I(X=Hal) +
$$O$$

OR OR

VIII

 Δ/H^+

25 IX $\frac{\Delta/H^+}{}$ I (X = C₁-C₄-alkyl)

Die Malonate VIII sind in der Literatur bekannt [J. Am. Chem. Soc., Bd. 64, 2714 (1942); J. Org. Chem., Bd. 39, 2172 (1974); 30 Helv. Chim. Acta, Bd. 61, 1565 (1978)] oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden.

Die anschließende Verseifung des Esters IX erfolgt unter allgemein üblichen Bedingungen, in Abhängigkeit der verschiedenen

35 Strukturelemente kann die alkalische oder die saure Verseifung der Verbindungen IX vorteilhaft sein. Unter den Bedingungen der Esterverseifung kann die Decarboxylierung zu I bereits ganz oder teilweise erfolgen.

40 Die Decarboxylierung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 20°C bis 180°C, vorzugsweise 50°C bis 120°C, in einem inerten Lösungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart einer Säure.

Geeignete Säuren sind Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure,
45 Ameisensäure, Essigsäure, p-Toluolsulfonsäure. Geeignete Lösungsmittel sind Wasser, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan,
Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe

wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol, sowie Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Dimethylacetamid, besonders bevorzugt wird die Reaktion in Salzsäure oder Essigsäure durchgeführt. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Verbindungen der Formel I, in denen X für C₁-C₄-Alkyl steht, können auch durch Kupplung von 5-Halogentriazolopyrimidinen der For15 mel I, in der X Halogen bedeutet, mit metallorganischen Reagenzien der Formel X erhalten werden. In einer Ausführungsform dieses Verfahrens erfolgt die Umsetzung unter Übergangsmetallkatalyse, wie Ni- oder Pd-Katalyse.

I (X = Halogen) +
$$M^{Y}(-R^{2})_{Y}$$
 I X

In Formel X steht M für ein Metallion der Wertigkeit Y, wie beispielsweise B, Zn oder Sn. Diese Reaktion kann beispielsweise

25 analog folgender Methoden durchgeführt werden: J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1187 (1994), ebenda 1, 2345 (1996); WO-A 99/41255; Aust. J. Chem., Bd. 43, 733 (1990); J. Org. Chem., Bd. 43, 358 (1978); J. Chem. Soc. Chem. Commun. 866 (1979); Tetrahedron Lett., Bd. 34, 8267 (1993); ebenda, Bd. 33, 413 (1992).

Sofern R^1 und R^2 halogenfreie Gruppen darstellen, sind optisch aktive Amine der Formel VI in der (R)-Konfiguration bevorzugt.

Sofern R¹ oder R² Halogenalkyl oder Halogenalkenylgruppen beinhal-35 ten ist für optisch aktive Amine der Formel VI die (S)-Konfiguration bevorzugt.

Amine der Formel VI sind entweder kommerziell erhältlich oder, sofern sie ein Chiralitätszentrum aufweisen, über Racematspaltung 40 gemäß WO 02/38565 zugänglich. Besonders vorteilhaft läßt sich beispielsweise (R)-3,3-Dimethyl-but-2-amin (R-DMBA) auf diesem Weg herstellen.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Ver- 45 fahrens zur Herstellung der Verbindungen, in denen L^1 S(=0)_n A^1 mit n=1 oder 2 bedeutet, erfolgt die Oxidation der Thioverbindungen

mit n = 0 auf der Stufe der Formel I [Lit.: WO 94/14761; Synth. Commun. Bd.16, S.233 (1986)].

Verbindungen der Formeln I, III und IV, in denen L¹ für S(=0)_nA¹ 5 mit n = 2 und A¹ Alkyl, insbesondere Methyl steht, können auch als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer 6-Phenyltriazolopyrimidine verwendet werden. Diese Zwischenprodukte sind zur Herstellung solcher Triazolopyrimidine vorteilhaft zu verwenden, in denen die 6-Phenylgruppe in para-Stellung eine als Nucleophil einführbare Gruppe, wie beispielsweise Cyano, Nitro, Hydroxy, Alkoxy, Halogenalkoxy oder über Stickstoff gebundene Gruppen, wie Alkylamino, Dialkylamino oder einen über N gebundenen Heterocyclus, aufweisen [Lit.: Tetrahedron Lett. S.759 (1967); ebenda S.1763 (2000); J. Org. Chem. S. 4705 (1979)]. Besonders vorteilhaft findet der Austausch der SO₂-Alkylgruppe gegen den einzuführenden Substituenten auf der Stufe der Formel I statt.

Verbindungen der Formel I, in denen L¹ für C(=0)A² mit A² = Wasserstoff oder Alkyl steht, werden vorteilhaft aus den entsprechenden Verbindungen, in denen L¹ für CN steht, hergestellt. Besonders bevorzugt erfolgt diese Umsetzung auf der Stufe der Formel I.

Die Herstellung von Verbindungen, in denen L¹ CHO bedeutet, er25 folgt bevorzugt aus den entsprechenden Cyaniden durch Reduktion
unter bekannten Bedingungen [vgl. Collect. Czech. Chem. Commun.,
S.729 (2000); J. Org. Chem., S.5298 (2000); Heterocycles, S.1173
(1987); Chem. Pharm. Bull., S.1440 (1991)]. Verbindungen, in denen L¹ C(O)Alkyl bedeutet, werden vorteilhaft aus den entsprechen30 den Cyaniden durch Umsetzung mit Grignard- oder Alkyllithium-Verbindungen unter bekannten Bedingnugen erhalten [vgl. J. Org.
Chem., S.4844 (1994); Synthetic Commun., S.4067 (1998); Tetrahedron Lett., S.6505 (1988)]

35 Die Reaktionsgemische werden in üblicher Weise aufgearbeitet, z.B. durch Mischen mit Wasser, Trennung der Phasen und gegebenenfalls chromatographische Reinigung der Rohprodukte. Die Zwischenund Endprodukte fallen z.T. in Form farbloser oder schwach bräunlicher, zäher Öle an, die unter vermindertem Druck und bei mäßig erhöhter Temperatur von flüchtigen Anteilen befreit oder gereinigt werden. Sofern die Zwischen- und Endprodukte als Feststoffe erhalten werden, kann die Reinigung auch durch Umkristallisieren oder Digerieren erfolgen.

Sofern einzelne Verbindungen I nicht auf den voranstehend beschriebenen Wegen zugänglich sind, können sie durch Derivatisierung anderer Verbindungen I hergestellt werden.

- 5 Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säure- oder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Um10 wandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz erfolgen.
- Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der 15 Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

- 20 Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6 oder 8 Kohlenstoffatomen, z.B.

 C1-C6-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,
- 25 1-Ethylpropy1, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl,
 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethyl-butyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl30 propyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis
 - **Ralogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch
- 35 Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Di-
- 40 fluorethy1, 2,2,2-Trifluorethy1, 2-Chlor-2-fluorethy1, 2-Chlor2,2-difluorethy1, 2,2-Dichlor-2-fluorethy1, 2,2,2-Trichlorethy1,
 Pentafluorethy1 oder 1,1,1-Trifluorprop-2-y1;
- Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasser-45 stoffreste mit 2 bis 4, 6 oder 8 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl,

2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl,

3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl,

5 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl,

propeny1, 1-Hexeny1, 2-Hexeny1, 3-Hexeny1, 4-Hexeny1, 5-Hexeny1, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl,

10 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl,

1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-bute-

- 15 nyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl,
 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl,
- 20 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Eth-yl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;
- 25 Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere 30 Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;
 - Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6 oder 8 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkinyl wie Ethinyl,
- 35 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl,
- 40 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2,2-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2,2-butinyl, 3,3-Bethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-3
- 45 yl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Halogenalkinyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6 oder 8 Kohlenstoffringgliedern, z.B.

10 C₃-C₈-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl;

Alkoxycarbonyl: eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-)
15 an das Gerüst gebunden ist;

Oxyalkylenoxy: divalente unverzweigte Ketten aus 1 bis 3 CH₂-Gruppen, wobei beide Valenzen über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. OCH₂O, OCH₂CH₂O und OCH₂CH₂O;

20

fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S:

- 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazoli-
- din-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl,
 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl,
 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl,
- 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2-Pyrrolin-2-yl, 2-Pyrrolin-3-yl, 3-Pyrrolin-2-yl, 3-Pyrrolin-3-yl, 2-Isoxazolin-3-yl, 3-Isoxazolin-3-yl, 4-Isoxazolin-3-yl, 2-Isoxazolin-4-yl, 3-Isoxazolin-4-yl, 4-Isoxazolin-4-yl, 2-Isoxazolin-5-yl, 3-Isoxazolin-5-yl, 4-Isoxazolin-5-yl, 2-Isothiazolin-3-yl, 3-Isothiazolin-3-yl,
- 4-Isothiazolin-3-yl, 2-Isothiazolin-4-yl, 3-Isothiazolin-4-yl, 4-Isothiazolin-4-yl, 2-Isothiazolin-5-yl, 3-Isothiazolin-5-yl, 4-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyra-

13

zol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl,

- 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl,
 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl,
 3-Hexahydropyridazinyl, 4-Hexahydropyridazinyl, 2-Hexahydropyrimidinyl, 5-Hexahydropyrimidinyl,
 2-Piperazinyl, 1,3,5-Hexahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Hexahydrotriazin-3-yl;
 - 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei
- Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl,
 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl,
 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl,
 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl,
- 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 30 6-gliedriges Heteroary1, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 2-Pyrimidinyl, 2-Pyrimidinyl, 2-Pyrimidinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl;

Oxyalkylen: divalente unverzweigte Ketten aus 2 bis 4 CH₂-Gruppen, wobei eine Valenz über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. OCH₂CH₂CH₂, OCH₂CH₂CH₂ und OCH₂CH₂CH₂;

5

Oxyalkylenoxy: divalente unverzweigte Ketten aus 1 bis 3 CH₂-Gruppen, wobei beide Valenzen über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. OCH₂O, OCH₂CH₂O und OCH₂CH₂CH₂O.

5 In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die (R) - und (S)-Isomere und die Razemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.

Die besonders bevorzugten Ausführungsformen der Zwischenprodukte 10 in Bezug auf die Variablen entsprechen denen der Reste L^1 , L^2 , L^3 , L^4 , L^5 , R^1 , R^2 und X der Formel I.

Im Hinblick auf ihre bestimmungsgemäße Verwendung der Triazolopyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substi-15 tuenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:

Verbindungen I werden bevorzugt, in denen \mathbb{R}^1 für $C_1-C_6-Alkyl$ oder $C_1-C_8-Halogenalkyl$ steht.

20

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 für C_2-C_{10} -Alkenyl oder C_2-C_{10} -Alkinyl steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R¹ für einen 25 5- oder 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus steht.

Verbindungen I sind besonders bevorzugt, in denen \mathbb{R}^1 für eine Gruppe B steht

30

$$F = \frac{F}{V_1 V_2} (CH_2) = CHR^{\frac{3}{2}}$$

worin

35

- Y1 Wasserstoff, Fluor oder C1-C6-Fluoroalkyl,
- Y^2 Wasserstoff oder Fluor, oder Y^1 und Y^2 bilden gemeinsam eine Doppelbindung;
- m is 0 oder 1; und
- 40 R3 Wasserstoff oder Methyl bedeuten.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 für $C_3-C_6-Cycloalkyl$ steht, welches durch $C_1-C_4-Alkyl$ substituiert sein kann.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen \mathbb{R}^2 Wasserstoff bedeutet.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I, in denen \mathbb{R}^2 für Me-5 thyl oder Ethyl steht.

15

Sofern R¹ und/oder R² halogenfreie Gruppen mit Chiralitätszentrum darstellen, sind die (R)-Isomere bevorzugt. Sofern R¹ und/oder R² Halogenalkyl oder Halogenalkenylgruppen mit Chiralitätszentrum 10 beinhalten, sind die (S)-Isomere bevorzugt.

Weiterhin werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R¹ und R² zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch ein Atom 15 aus der Gruppe O, N und S unterbrochen sein und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl und Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy tragen kann oder in dem ein N- und ein benachbartes C-Atom durch eine C₁-C₄-Alkylenkette verbunden sein können.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R¹ und R² zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünfoder sechsgliedrigen Ring bilden, der ggf. eine Doppelbindung aufweisen kann und wie voranstehend beschrieben substituiert sein 25 kann.

Insbesondere werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R¹ und R² zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen Piperidin-, Morpholin- oder Thiomorpholinring, insbesondere Piperidinylring bilden, der ggf. durch eine bis drei Gruppen Halogen, C1-C4-Alkyl oder C1-C4-Halogenalkyl, insbesondere durch 4-Methyl substituiert ist.

Weiterhin besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R^1 und 35 R^2 zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen Pyrrolidinring bilden, der ggf. durch eine oder zwei Gruppen Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl, insbesondere durch 2-Methyl substituiert ist.

40 Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der mindestens eine Gruppe L^2 und/oder L^3 nicht Wasserstoff bedeutet.

Daneben sind Verbindungen der Formel I bevorzugt, in der L^1 $S(=0)_nA^1$, L^2 Halogen, L^3 und L^4 Wasserstoff oder Halogen und L^5 45 Wasserstoff bedeuten. Sie werden als Verbindungen I.1 bezeichnet.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I.1, in denen ${\tt A^1}$ Wasserstoff oder, insbesondere, Methyl bedeuten.

Insbesondere bevorzugt werden Verbindungen I.1, in denen n=0 ist.

5

Bevorzugt werden Verbindungen I.1, in denen sowohl L^2 als auch L^3 Halogen, insbesondere Fluor, bedeuten. Bevorzugt sind ferner die Verbindungen I.1, in denen L^2 Fluor und L^3 Chlor oder L^2 und L^3 beide Chlor bedeuten. L^4 bedeutet bevorzugt Wasserstoff.

10

Eine weitere bevorzugte Ausgestaltung der Verbindungen der Formel I sind solche, in der L^1 Cyano oder C(=0) A^2 bedeuten. Sie werden als Verbindungen I.2 bezeichnet.

15 Außerdem werden Verbindungen I.2 besonders bevorzugt, in denen L^1 $C_1-C_6-Alkoxycarbonyl$ bedeutet.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.2, in denen L² Halogen und L³ Halogen oder Wasserstoff, insbesondere Halogen, 20 bedeuten.

Daneben werden Verbindungen I.2 besonders bevorzugt, in denen L⁴ Wasserstoff und L⁵ Wasserstoff oder Methyl bedeuten.

25 Insbesondere werden Verbindungen der Formeln IA und IB bevorzugt, in denen die Variablen die für Formel I gegebene Bedeutung besit-

30

R¹ N L²

35 Weiterhin bevorzugt werden Verbindungen IC:

40

45

Daneben werden auch Verbindungen I.2 bevorzugt, in denen L^1 C(=0)OCH₃, L^2 Fluor, L^3 und L^5 Wasserstoff und L^4 Methyl bedeuten.

PCT/EP03/02847 WO 03/080615

17

Verbindungen I werden besonders bevorzugt, in denen X Chlor bedeutet.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den fol-5 genden Tabellen zusammengestellten Verbindungen I bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der Kombination, in der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des betreffenden Substituenten dar.

10

Tabelle 1

Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L^1 Methylthio, L^2 und L^3 Fluor und L^4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von R1 und R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A 15 entspricht

Tabelle 2 Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfinyl, ${\tt L}^2$ und ${\tt L}^3$ Fluor und ${\tt L}^4$ Wasserstoff bedeuten und die Kombination

20 von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 3

Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfonyl, 25 L^2 und L^3 Fluor und L^4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von R1 und R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 4

- 30 Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, \mathbb{L}^1 Methylthio, \mathbb{L}^2 Fluor, L^3 Chlor und L^4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht
- 35 Tabelle 5 Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfinyl, . L^2 Fluor, L^3 Chlor und L^4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht
- 40

Tabelle 6 Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfonyl, L² Fluor, L³ Chlor und L⁴ Wasserstoff bedeuten und die Kombination von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle 45 A entspricht

PCT/EP03/02847

Tabelle 7

Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylthio, L2 und L3 Chlor und L4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von R1 und R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A 5 entspricht

18

Tabelle 8

Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfinyl, ${\tt L}^2$ und ${\tt L}^3$ Chlor und ${\tt L}^4$ Wasserstoff bedeuten und die Kombination 10 von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 9

Verbindungen der Formel I.1, in denen X Chlor, L1 Methylsulfonyl, 15 L2 und L3 Chlor und L4 Wasserstoff bedeuten und die Kombination von R1 und R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 10

20 Verbindungen der Formel IA, in denen X für Chlor, L1 für C(=0) OCH3 und L^2 und L^3 Fluor stehen und die Kombination von \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 11

Verbindungen der Formel IA, in denen X für Chlor, L1 für Cyano und L^2 und L^3 Fluor stehen und die Kombination von R^1 und R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 12

Verbindungen der Formel IA, in denen X für Chlor, L1 für CHO und L² und L³ Fluor stehen und die Kombination von R¹ und R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40 Tabelle 13

Verbindungen der Formel IA, in denen X für Chlor, L1 für C(=0)CH3 und L2 und L3 Fluor stehen und die Kombination von R1 und R2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

45 Tabelle 14

Verbindungen der Formel IA, in denen X für Chlor, L1 für C(=0) NHCH₃ und L^2 und L^3 stehen und die Kombination von R^1 und R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 15

Verbindungen der Formel IB, in denen X für Chlor, L¹ für C(=0)OCH₃ 5 und L² für Fluor steht und die Kombination von R¹ und R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 16

10

25

15 Verbindungen der Formel IB, in denen X für Chlor, L^1 für C(=0) OCH₃ und L^2 für Chlor steht und die Kombination von R^1 und R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 17

20 Verbindungen der Formel IC, in denen X für Chlor und L¹ für C(=0)OCH3 steht und die Kombination von R¹ und R² für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 18

Verbindungen der Formel IC, in denen X für Chlor und L^1 für Cyano steht und die Kombination von R^1 und R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 19

Verbindungen der Formel I, in denen X für Chlor und L^1 für C(=0)OCH₃, L^2 , L^3 , L^4 und L^5 für Fluor stehen und die Kombination von R^1 und R^2 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

40 Tabelle A

No.	R ¹	R ²
A-1	CH ₂ CH ₃	Н
A-2	CH ₂ CH ₃	CH ₃
A-3	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
A-4	CH ₂ CF ₃	Н

		20	
	No.	R ¹	R ²
5	A-5	CH ₂ CF ₃	CH ₃
	A-6	CH ₂ CF ₃	CH ₂ CH ₃
	A-7	CH ₂ CCl ₃	Н
	A-8	CH ₂ CCl ₃	CH₃
	A-9	CH ₂ CCl ₃	CH ₂ CH ₃
10	A-10	CH ₂ CH ₂ CH ₃	. Н
	A-11	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₃
	A-12	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	A-13	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃
15	A-14	CH (CH ₃) ₂	Н
	A-15	CH (CH ₃) ₂	CH ₃
	A-16	CH (CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
	A-17	(±) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	H
	A-18	(±) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₃
	A-19	(±) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
20	A-20	(S) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	н
	A-21	(S) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₃
	A-22	(S) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
25	A-23	(R) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	Н
	A-24	(R) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₃
	A-25	(R) CH(CH ₃)-CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃
	A-26	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	Н
	A-27	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₃
30	A-28	(±) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
30	A-29	(S) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	Н
	A-30	(S) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₃
	A-31	(S) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
	A-32	(R) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	Н
35	A-33	(R) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₃
	A-34	(R) CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₃
.	A-35	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	Н
- 1	A-36	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH ₃
40	A-37	(±) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH ₂ CH ₃
	A-38	(S) CH (CH ₃) -C (CH ₃) ₃	H.
ĺ	A-39	(S) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH ₃
Ĺ	A-40	(S) CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃	CH ₂ CH ₃
45	A-41	(R) CH (CH ₃) -C (CH ₃) ₃	н
[A-42	(R) CH (CH ₃) -C (CH ₃) ₃	CH ₃
	A-43	(R) CH (CH ₃) -C (CH ₃) ₃	CH ₂ CH ₃
_			

		21	
Γ	No.	R ¹	R ²
Ī	A-44	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	Н
5	A-45	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₃
	A-46	(±) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₂ CH ₃
	A-47	(S) CH(CH ₃)-CF ₃	Н
. [A-48	(S) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₃
- 1	A-49	(S) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₂ CH ₃
10	A-50	(R) CH(CH ₃)-CF ₃	Н
	A-51	(R) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₃
Ī	A-52	(R) CH(CH ₃)-CF ₃	CH ₂ CH ₃
t	A-53	(±) CH(CH ₃)-CCl ₃	Н
Ī	A-54	(±) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₃
15	A-55	(±). CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₂ CH ₃
Ì	A-56.	(S) CH(CH ₃)-CCl ₃	Н
Ì	A-57	(S) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₃
	A-58	(S) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₂ CH ₃
20	A-59	(R) CH(CH ₃)-CCl ₃	Н
	A-60	(R) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₃
	A-61	(R) CH(CH ₃)-CCl ₃	CH ₂ CH ₃
	A-62	CH ₂ CF ₂ CF ₃	Н
0.5	A-63	CH ₂ CF ₂ CF ₃	CH ₃
25	A-64	CH ₂ CF ₂ CF ₃	CH ₂ CH ₃
	A-65	CH ₂ (CF ₂) ₂ CF ₃	Н
	A-66	CH ₂ (CF ₂) ₂ CF ₃	CH ₃
	A-67	CH ₂ (CF ₂) ₂ CF ₃	CH ₂ CH ₃
30	A-68	CH ₂ C (CH ₃)=CH ₂	Н
	A-69	CH ₂ C (CH ₃)=CH ₂	CH ₃
	A-70	$CH_2C(CH_3)=CH_2$	CH ₂ CH ₃
	A-71	CH ₂ CH=CH ₂	н
35	A-72	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₃
	A-73	CH ₂ CH=CH ₂	CH ₂ CH ₃
	A-74	CH (CH ₃) CH=CH ₂	Н
	A-75	CH (CH ₃) CH=CH ₂	CH ₃
40	A-76	CH (CH ₃) CH=CH ₂	CH ₂ CH ₃
	A-77	CH (CH ₃) C (CH ₃) = CH ₂	н -
	A-78	CH (CH ₃) C (CH ₃) = CH ₂	CH ₃
	A-79	CH (CH ₃) C (CH ₃) = CH ₂	CH ₂ CH ₃
	A-80	Cyclopentyl	Н
45	A-81	Cyclopentyl	CH ₃
	A-82	Cyclopentyl	CH ₂ CH ₃

	No.	R ¹	R ²	
5	A-83	Cyclohexyl	Н	
	A-84	Cyclohexyl	. CH ₃	
	A-85	Cyclohexyl	CH ₂ CH ₃	
	A-86	-(CH ₂) ₂ CH=CHCH ₂ -		
	A-87	- (CH ₂) ₂ C (CH ₃) = CHCH ₂ -		
	A-88	- (CH ₂) ₂ CH (CH ₃) (CH ₂) ₂ -		
10	A-89	-(CH ₂) ₂ CHF(CH ₂) ₂ -		
	A-90	- (CH ₂) ₃ CHFCH ₂ -		
	A-91	-(CH ₂) ₂ CH(CF ₃)(CH ₂) ₂ -		
	A-92	- (CH ₂) ₂ O (CH ₂) ₂ -		
i	A-93	-(CH ₂) ₂ S(CH ₂) ₂ -		
15	A-94	-(CH ₂) ₅		
	A-95	-(CH ₂) ₄ -		
	A-96	-CH ₂ CH=CHCH ₂ -		
20	A-97	-CH(CH ₃)(CH ₂) ₃ -		
	A-98	-CH ₂ CH (CH ₃) (CH ₂) ₂ -		

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

- 35 Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:
 - Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
 - Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
 - Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
 - · Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
 - Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
- Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - Helminthosporium-Arten an Getreide,
 - Mycosphaerella-Arten an Bananen und Erdnüssen,

- Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
- Plasmopara viticola an Reben,
- Podosphaera leucotricha an Apfeln,
- Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
- 5 Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
 - Puccinia-Arten an Getreide,
 - Pyricularia oryzae an Reis,
 - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
 - Septoria nodorum an Weizen,
- 10 Uncinula necator an Reben,
 - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
 - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schad-15 pilzen wie Paecilomyces variotii im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder 20 die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

25

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je 30 nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm 35 Saatgut benötigt.

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im

40 Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube,

45 Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine

24
feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. 5 durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen da-10 für im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, 15 Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

20

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate und Fettsäuren sowie deren Alkali- und Erdalkalisalze, Salze von sulfatiertem Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxy-liertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner

40 Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B.

25

Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser, in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-5 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe

10 hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calciumund Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 20 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind:

25

1. 5 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 95 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 5 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

30

35

45

- II. 30 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit (Wirkstoffgehalt 23 Gew.-%).
- III. 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 90 Gew.-Teilen Xylol, 6 Gew.Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 2 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 9 Gew.-%).

5

WO 03/080615 PCT/EP03/02847

- IV. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 60 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 5Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 16 Gew.-%).
- V. 80 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen (Wirkstoffgehalt 80 Gew.-%).
- 15 VI. Man vermischt 90 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl-α-pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist (Wirkstoffgehalt 90 Gew.-%).
- 20 VII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- 30 VIII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen der den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Versteuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem

27

Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

- Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten 5 oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden.
- 10 Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.
- 15 Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.
- 20 Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.
- 25 Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.
- Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen
- 35 I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.
- Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemä-40 ßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:
- Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zinkethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide,

Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Am-

moniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylenbis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)disulfid;

28

- Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylhepty1)-phenylcrotonat,
 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;
 - heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat.
 2-Chlor-N-(4'-chlor-biphenyl-2-yl)-nicotinamid,
 2,4-Di-
- chlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimido-phosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphi-nyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamo-yl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonyl-
- amino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazol-yl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetra-hydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,
- N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure-diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanme-thylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
- 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-me-
- thoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-benzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-1-(2,2,2-trichlorethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-for-mylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin
- bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw.
 dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol,
- 40. 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-ylethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol,
- 45 (2RS,3RS)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)-oxiran-2-ylme-thyl]-1H-1,2,4-triazol, α-(2-Chlorphenyl)-α-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydro-

xy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol,
1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,

29

- Strobilurine wie Methyl-E-methoxyimino-[α-(o-tolyloxy)-o-to-lyl]acetat, Methyl-E-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yl-oxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2-phenoxyphenyl)]-acetamid, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2,5-dime-thylphenoxy)-o-tolyl]-acetamid, Methyl-E-2-{2-[2-trifluorme-thylpyridyl-6-]oxymethyl]-phenyl}3-methoxyacrylat, (E,E)-Metho-
- ximino-{2-[1-(3-trifluormethylphenyl)-ethylidenaminooxymethyl]-phenyl}-essigsäuremethylester, Methyl-N-(2-{[1-(4-chlorphenyl)-1H-pyrazol-3-yl]oxymethyl}phenyl)N-methoxy-carbamat,
 - Anilinopyrimidine wie N-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-anilin, N-[4-Methyl-6-(1-propinyl)-pyrimidin-2-yl]-anilin, N-[4-Methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl]-anilin,
 - Phenylpyrrole wie 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyr-rol-3-carbonitril,
 - Zimtsäureamide wie 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremorpholid, 3-(4-Fluorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-acrylsäuremorpholid,
 - sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat,
 1-(3-Brom-6-methoxy-2-methyl-phenyl)-1-(2,3,4-trimethoxy-6-methyl-phenyl)-methanon,
 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohe-xyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid,
 Hexachlorbenzol,
 DL-Me-
- thyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat,
 DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-di-
- oxo-1,3-oxazolidin, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-5-methyl-5-methoxyme-thyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopro-pylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclo-propan-1,2-dicarbonsäureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pen-
- tyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazolyl-1methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin,
 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol,
 5-Chlor-2-cyano-4-p-tolyl-imidazol-1-sulfonsäuredimethylamid,
- 3,5-Dichlor-N-(3-chlor-1-ethyl-1-methyl-2-oxo-propyl)-4-methyl-benzamid.

Synthesebeispiele

20

45 Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die

so erhaltenen Verbindungen sind in der anschließenden Tabelle mit physikalischen Angaben aufgeführt.

Beispiel 1: Herstellung von 4-cyanophenylmalonsäurediethlester

30

Eine Suspension von Natriumhydrid (0,51 mol) in 140 ml 1,4-Dioxan wurde bei etwa 60°C während 2 Std. mit Malonsäurediethlester (0,49 mol) versetzt. Nach weiteren 10 min Rühren wurden 0,05 mol CuBr zugesetzt. Nach 15 min wurden 0,25 mol 4-Cyanobrombenzol in 10 ml Dioxan zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde etwa 14 Std. bei 100 °C gehalten, dann bei etwa 15°C langsam mit 35 ml 12N Salzsäure versetzt. Der Niederschlag wurde abfiltriert, das Filtrat mit Diethylether extrahiert. Nach Phasentrennung wurde die organische Phase getrocknet, dann vom Lösungsmittel befreit. Es blieben 32 g der Titelverbindung zurück.

Beispiel 2: Herstellung von 5,7-Dihydroxy-6-(4-cyanophenyl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]-pyrimidin

- 20 Eine Mischung von 14 g 3-Amino-1,2,4-triazol, 0,17 mol des Esters aus Beispiel 1 und 50 ml Tributylamin (50 ml) wurde etwa sechs Std. bei 180°C gerührt. Bei etwa 70° wurde eine Lösung von 21 g NaOH in 200 ml Wasser zugegeben und die Mischung weiter 30 min gerührt. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässrige Phase mit Diethylether extrahiert. Aus der wässrigen Phase fiel nach Ansäuern mit konz. Salzsäure das Produkt aus. Durch Filtra-
- Beispiel 3: Herstellung von 30 5,7-Dichlor-6-(4-cyanophenyl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]-pyrimidin

tion wurden 28 g der Titelverbindung erhalten.

Eine Mischung von 25 g des Triazolopyrimidins aus Beispiel 2 und 50 ml POCl₃ wurde für acht Std. refluxiert, dabei destillierte etwas POCl₃ ab. Der Rückstand wurde in eine CH₂Cl₂-Wasser-Mischung 35 gegeben, die organische Phase abgetrennt, gewaschen und getrocknet, dann vom Lösungsmittel befreit. Es wurden 23 g der Titelverbindung erhalten.

Beispiel 4: Herstellung von 5-Chlor-6-(4-cyanophenyl)-7-isopro-40 pylamino-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin [I-1]

Eine Lösung von 1,5 mmol des Produkts aus Bsp. 3 in 20 ml Dichlormethan wurde unter Rühren mit einer Lösung von 1,5 mmol Isopropylamin, 1,5 mmol Triethylamin in 10 ml Dichlormethan ver-45 setzt. Die Reaktionsmischung wurde etwa 16 Std. bei 20 bis 25°C

gerührt, dann mit verd. Salzsäure gewaschen. Die organische Phase wurde abgetrennt, getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Nach

31

Chromatographie an Kieselgel wurden 330 mg der Titelverbindung vom Fp. 190°C erhalten.

Beispiel 5: Herstellung von 5,7-Dihydroxy-6-(2,6-difluor-4-thio-5 methylphenyl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin

Eine Mischung von 3-amino-1,2,4-triazol (14 g), Diethyl-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-malonat (0,17 mol) und Tributylamin (50 ml) wurde für etwa sechs Std. auf 180°C erhitzt. Nach Abkühlen 10 der Reaktionsmischung auf 70°C wurde die Lösung von 21g NaOH in 200 ml Wasser zugesetzt und weiter 30 min gerührt. Nach Abtrennen der organischen Phase und extrahieren der wässrigen Pase mit Diethylether wurde aus der wässrigen Phase die Titelverbindung durch Ansäuern mit konz. HCl-Lösung ausgefällt. Es wurden 37 g 15 isoliert.

Beispiel 6: Herstellung von 5,7-Dichlor-6-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin

20 Eine Mischung von 5,7-Dihydroxy-6-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin (30 g, Bsp. 5) und 50 ml POCl₃ wurde für etwa acht Std. refluxiert; dabei destillierte etwas POCl3 ab. Der Rückstand wurde in ein CH2Cl2-Wasser-Gemisch gegeben. Die organische Phase wurde abgetrennt, getrocknet und vom 25 Lösungsmittel befreit. Es blieben 21 g der Titelverbindung vom Fp. 138°C zurück.

Beispiel 7: Herstellung von 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-7-(1,1,1-trifluorprop-2-yl)amino-[1,2,4]-triazolo-30 [1,5-a]pyrimidin [I-6]

Eine Lösung von 6 mmol 5,7-Dichlor-6-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin (Bsp. 6) in 20 ml Dichlormethan wurde unter Rühren mit einer Lösung von 6 mmol

35 1,1,1-Trifluor-2-aminopropan und 6 mmol Triethylamin in 40 ml Dichlormethan versetzt. Die Lösung wurde etwa 16 Std. bei 20-25°C gerührt, dann mit verd. HCl-Lösung gewaschen. Die organische Phase wurde abgetrennt, getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Aus dem Rückstand wurden nach Chromatographie an Kieselgel 1,2 g 40 der Titelverbindung vom Fp. 174°C erhalten.

20

35

WO 03/080615 PCT/EP03/02847

Beispiel 8: Herstellung von 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-methylsulfo-nylphenyl)-7-(1,1,1-trifluorprop-2-yl)amino-[1,2,4]-tri-azolo-[1,5-a]pyrimidin (8a) und 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-methyl-sulfinylphenyl)-7-(1,1,1-trifluorprop-2-yl)amino-[1,2,4]-tri-5 azolo-[1,5-a]pyrimidin (8b)

32

Eine Lösung von 3 mmol 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-thiomethylphenyl)-7-(1,1,1-trifluorprop-2-yl)amino-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]pyrimidin (Bsp. 7) in 20 ml Dichlormethan wurde mit 0,13 g Ammonium 10 molybdat und 0,22 ml 98% iger Ameisensäure versetzt. 9 mmol H₂O₂ wurden zugesetzt, dann wurde die Reaktionsmischung für 24 Std. bei 20-25°C gerührt. Die Reaktionsmischung wurde in Wasser gegeben, die organische Phase abgetrennt und mit 10% iger NaHSO₃-Lösung gewaschen, getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Nach Chromatographie an Kieselgel wurden 0,28 g des Sulfons (8a) vom Fp. 211°C und 0,39 g des Sulfoxids (8b) vom Fp. 264°C erhalten.

Beispiel 9: Herstellung von 5-Cyano-6-(2,6-difluor-4-cyanophe-nyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin

Eine Mischung von 0,1 mol 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-cyanophe-nyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo-[1,5-a]-pyrimidin (Nr. I-5) und 0,25 mol Tetraethylammoniumcyanid in 750 ml Dimethylformamid (DMF) wurde 16 Std. bei 20 - 25°C gerührt. Nach Versetzen mit Wasser und Methyl-tert.Butylether (MTBE) wurde die organische Phase abgetrennt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Aus dem Rückstand erhielt man nach

30 ¹H-NMR: 8,55 (s); 7,45 (d); 3,80 (d); 2,95 (t); 1,70 (m); 1,65 (m); 1,40 (m); 0,98 (d).

Chromatographie an Kieselgel 6,33 g der Titelverbindung.

Beispiel 10: Herstellung von 5-Methoxy-6-(2,6-difluor-4-cyanophenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin

Eine Lösung von 65 mmol der Verbindung I-5 in 400 ml wasserfr. Methanol wurde nach Versetzen mit 71,5 mmol einer 30 %igen Natriummethanolat-Lösung bei 20 - 25°C etwa 16 Std. bei dieser Temperatur gerührt. Methanol wurde abdestilliert, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen, denn mit Wasser gewasshen und nach

40 chlormethan aufgenommen, dann mit Wasser gewaschen und nach Trocknen vom Lösungsmittel befreit. Aus dem Rückstand erhielt man nach Chromatographie an Kieselgel 3,68 g der Titelverbindung.

¹H-NMR: 8,75 (s); 7,35 (d); 3,95 (s); 3,65 (d); 2,70 (t); 45 1,65 (m); 1,55 (m); 1,45 (m); 0,95 (d). Beispiel 11: Herstellung von 5-Methyl-6-(2,6-difluor-4-cyanophenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin

Eine Mischung von 20 ml Diethylmalonat und 0,27 g (5,65 mmol) NaH (50%ige Dispersion in Mineralöl) in 50 ml Acetonitril wurde bei 20 - 25°C etwa 2 Std. gerührt. Zu dieser Mischung wurden 4,71 mmol der Verbindung I-5 gegeben, dann wurde auf etwa 60°C aufgeheizt und bei dieser Temperatur 20 Std. gerührt. Nach Zusatz von 50 ml wässr. NH4Cl-Lösung wurde mit verd. HCl angesäuert. Nach Extraktion mit MTBE wurden die vereinigten organischen Phasen getrocknet und eingedampft. Der Rückstand wurde durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt. Das Reinprodukt wurde in konz. HCl aufgenommen und und 24 Std. bei 80°C gehalten. Nach Abkühlen der Reaktionsmischung wurde durch Zusatz von wässr. NaOH-Lösung ein pH-Wert von 5 eingestellt, dann mit MTBE extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden nach Trocknen vom Lösungsmittel befreit. Aus dem Rückstand erhielt man nach Chromatographie an Kieselgel 0,78 g der Titelverbindung.

20 1H-NMR: 8,75 (s); 7,35 (d); 3,65 (d); 2,70 (t); 2,43 (s); 1,65 (m); 1,55 (m); 1,45 (m); 0,95 (d).

Beispiel 12: Herstellung von 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-carboxalde-hydphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]py-25 rimidin

Eine Lösung von 1,5 mmol der Verbindung I-5 in 20 ml Dichlormethan wurde bei 0°C mit einer 1M Lösung von 1,65 mmol Diisobutylaluminiumhydrid (DIBAH) in Dichlormethan versetzt und 2 Std. bei
30 20 - 25°C gerührt. Diese Mischung wurde mit gesätt. NH4Cl- und 10%
HCl-Lösung versetzt, die organische Phase wurde abgetrennt und
mit Wasser gewaschen. Nach Trocknen wurde das Lösungsmittel entfernt, aus dem Rückstand erhielt man nach Chromatographie an Kieselgel 0,36 g der Titelverbindung.

35 $_{1\text{H-NMR}}$: 10,05 (s); 8,40 (s); 7,60 (d); 3,70 (d); 2,85 (t); 1,65 (m); 1,55 (m); 1,40 (m); 0,95 (d).

Beispiel 13: Herstellung von 5-Chlor-6-(2,6-difluor-4-acetylphe-40 nyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)-[1,2,4]-triazolo[1,5-a]pyrimidin

Eine Lösung von 1,5 mmol der Verbindung I-5 in 20 ml Tetrahydrofuran (THF) wurde bei 20 - 25°C mit 1,65 mmol CuBr und einer 3M
Lösung von 1,65 mmol Methylmagnesiumchlorid in THF versetzt und
45 etwa 30 min gerührt. Diese Mischung wurde mit gesätt. NH4Cl- und
10% HCl-Lösung versetzt, die organische Phase wurde abgetrennt
und mit Wasser gewaschen. Nach Trocknen wurde das Lösungsmittel

entfernt, aus dem Rückstand erhielt man nach Chromatographie an Kieselgel 0,22 g der Titelverbindung.

1H-NMR: 8,40 (s); 7,65 (d); 3,70 (d); 2,80 (t); 2,70 (s); 5 1,70 (m); 1,55 (m); 1,40 (m); 0,98 (d).

R. T. J.	R - N - L	N N N	N/N/X I

Tabelle I

Н

	_		_			_	35	_	_			_		т		_		1
where Daten (Fo. [°C])	The many of the	. 190	0 21.1 7 0(3). 2 0(6).	8,7(8); 7,8(a); 5,5(8);	3, 1(a); 2, 8(c); 1, 3(m); 1,2(m); 0,9(d)	207		130		8,4(s); 7,4(d); 3,7(d);	2,8(t); 1,7(m); 1,4(m);	0,9(d)	174		164		161	
>	4	디		;	ಪ	5	3	٤	3		당		5	֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֖֡	כ	3	[]	
.5		H			ш		耳	;	4		Ħ			¤	٦	1	н	ا
	<u> </u>	F			Ħ		H	;	=		Ħ	}		4	p	4	£	
í	<u>ጌ</u>	12	-		ſτι		H		#		Œ	4		Ľ,		=		
	7	Þ	=		ᄄ		Ħ		н		ţ	4		Œ	,	Ž 4	F	4
	ኋ	Ē	3		COOCH3		ð		g		ξ	3		SCH ₃		SCH3	1000	SCH3
	R2		=		2)2-		н		H			72_		щ		Ħ		#
	p.1	4	CH (CH ₃) ₂		- (CH ₂) ₂ CH (CH ₃) (CH ₂)		Cyclopentyl	- Inmanta	CH (CH3) C (CH3) 3			-(CH ₂) ₂ CH (CH ₃) (CH ₂) ₂ -		-AD-(-HO) -D	CH (CH3) - CH3	CH (CH3) - CE3	S (S)	CH_2CF_3
	1	1	I-1		I-2		7	CT	7-7	,		I-5		1	0-7	7-7	, ,	1-8

stereomeren A) und B)existieren, die sich in ihren physikalischen Eigenschaften unterscheiden können. Im Fall von chiralen R^{1-} Gruppen können aufgrund der gehinderten Rotation der Phenylgruppe zwei Dia-

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I 5 ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Wettol® EM (nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Ricinusöl) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

15 Anwendungsbeispiel 1 - Wirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate, verursacht durch Alternaria solani

Blätter von Topfpflanzen der Sorte "Große Fleischtomate St. Pierre" wurden mit einer wäßrigen Suspension, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Blätter mit einer wäßrigen Zoosporenaufschwemmung von Alternaria solani in 2 % Biomalzlösung mit einer Dichte von 0,17 x 106 Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer Wasserdampf gesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 20 und 22°C aufgestellt. Nach 5 Tagen hatte sich die Krautfäule auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, daß der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

In diesem Test zeigten die mit 63 ppm des Wirkstoffes I-2 der Tabelle I behandelten Pflanzen keinen Befall, während die unbehandelten Pflanzen zu 90 % befallen waren.

35 Anwendungsbeispiel 2 - Wirksamkeit gegen die Netzfleckenkrankheit der Gerste verursacht durch Pyrenophora teres

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gerstenkeimlingen der Sorte "Igri" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer 40 Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 85 % Cyclohexanon und 5 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht und 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit einer wäßrigen Sporensuspension von Pyrenophora [syn. Drechslera] teres, dem Erreger der Netzfleckenkrankheit inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24°C und 95 bis 100 % relativer Luftfeuchtigkeit

aufgestellt. Nach 6 Tagen wurde das Ausmaß der Krankheitsentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

In diesem Test zeigten die mit 16 ppm des Wirkstoffes I-2 der Ta-5 belle I behandelten Pflanzen 1 % Befall, während die unbehandelten Pflanzen zu 85 % befallen waren.

Anwendungsbeispiel 3 - Wirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate, verursacht durch Alternaria solani

Topfpflanzen der Sorte "Pixie II" im 2-4 Blattstadium wurden mit einer wäßrigen, den Wirkstoff in der unten angegebenen Konzentration enthaltenden Suspension, die aus einer Stammlösung aus 5 % Wirkstoff, 94 % Cyclohexanon, 1 % Emulgiermittel (Tween 20™) angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. Nachdem die Blätter getrocknet waren (3 bis 5 stunden) wurden sie mit einer wäßrigen Zoosporenaufschwemmung von Alternaria solani enthaltend 0,15 x 10³ Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampfgesättigten Kammer für 36 Std. bei Temperaturen zwischen 22 und 24°C und anschließend für 2 bis 3 Tage im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 21 und 23°C bei einer relativen Feuchtigkeit von 95% aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blattunterseiten visuell ermittelt.

25 In diesem Test zeigten die mit 200 ppm der Wirkstoffe Nr. I-6, I-7 und I-8 behandelten Pflanzen nicht über 7 % Befall, während die unbehandelten Pflanzen zu 100 % befallen waren.

Anwendungsbeispiel 4 - Wirksamkeit gegen Rhizoctonia solani an 30 Reis

Topfpflanzen der Sorte "M-202" im 2-Blattstadium wurden mit einer wäßrigen Wirkstoffaufbereitung, die mit einer Stammlösung aus 5 % Wirkstoff, 94 % Cyclohexanon und 1 % Emulgiermittel (Tween 20™)
35 angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. Nachdem die Blätter getrocknet waren (3 bis 5 stunden) wurden sie inokuliert, indem 4 ml einer wäßrigen Mycelsuspension von Rhizoctonia solani auf die Erdoberfläche eines jeden Topfes pipettiert wurden. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampfgesättigten Kammer 40 für 36 Std. bei Temperaturen zwischen 22 und 24°C und anschließend für 2 bis 3 Tage im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 21 und 23°C bei einer relativen Feuchtigkeit von 95% aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blattunterseiten visuell ermittelt. Anschließend wurden die Versuchspflanzen in 45 Klimakammern bei 18 - 28 °C und hoher Luftfeuchtigkeit für 4-5

WO 03/080615 PCT/EP03/02847

Tage aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blättern visuell ermittelt.

In diesem Test zeigten die mit 200 ppm der Wirkstoffe Nr. I-6, 5 I-7 und I-8 behandelten Pflanzen nicht über 7 % Befall, während die unbehandelten Pflanzen zu 100 % befallen waren.

Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel I

5

10

in die Substituenten folgende Bedeutung haben:

L¹ Cyano, $S(=0)_nA^1$ oder $C(=0)A^2$, worin

15

Al Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-(C₁-C₈-Alkyl)amino;

 A^2 C_1-C_8 -Alkoxy, C_1-C_6 -Halogenalkoxy oder eine der bei A^1 genannten Gruppen;

20

n 0, 1 oder 2;

L2, L3 Wasserstoff oder Halogen;

25

L4, L5 Wasserstoff, Halogen oder C1-C4-Alkyl;

X Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,

C₁-C₄-Alkoxy oder C₁-C₂-Halogenalkoxy;

30

 R^1

C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₄-C₁₀-Alkadienyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₂-C₈-Halogenalkinyl oder C₃-C₆-Cycloalkinyl, Phenyl, Naphthyl, oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;

35

R² Wasserstoff oder eine der bei R¹ genannten Gruppen,

40

R¹ und R² können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring bilden, der durch ein Atom aus der Gruppe O, N und S unterbrochen sein und/oder einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl und Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy tragen

45

kann oder in dem ein N- und ein benachbartes C-Atom durch eine C_1 - C_4 -Alkylenkette verbunden sein können;

wobei R¹ und/oder R² durch eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen R^a substituiert sein kann:

Ra Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C1-C6-Alkyl, C1-C6-Halogenalkyl, C1-C6-Alkylcarbonyl, C3-C6-Cy-cloalkyl, C1-C6-Alkoxy, C1-C6-Halogenalkoxy, C1-C6-Alkoxycarbonyl, C1-C6-Alkylthio, C1-C6-Alkylamino, Di-C1-C6-alkylamino, C2-C6-Alkenyl, C2-C6-Alkenyloxy, C3-C6-Alkinyloxy, C3-C6-Cycloalkyl, Phenyl, Naphthyl, fünf-bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,

wobei diese aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen Rb tragen können:

Rb Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto,
Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Alkenyloxy,
Alkinyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio,
Alkylamino, Dialkylamino, Formyl, Alkylcarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfoxyl, Alkoxycarbonyl, Alkylaminocarbonyl,
Dialkylaminocarbonyl, Alkylaminothiocarbonyl,
Dialkylaminothiocarbonyl, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthalten und die genannten Alkenyloder Alkinylgruppen in diesen Resten 2 bis
8 Kohlenstoffatome enthalten;

und/oder einen bis drei der folgenden Reste:

Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 10 Ringglieder enthalten; Aryl, Aryloxy, Arylthio, Aryl-C1-C6-alkoxy, Aryl-C1-C6-alkyl, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, die Hetarylreste 5 oder 6 Ringglieder enthalten, wobei die cyclischen Systeme partiell oder vollständig halogeniert oder durch Alkyl-

10

5

15

20

25

30

35

40

45

oder Haloalkylgruppen substituiert sein können.

- Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkylamino oder Di-(C₁-C₈-Alkyl)amino; und
 - n 0, 1 oder 2.
- 2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der 10
 - L^1 S(=0)_nA¹;
 - L² Halogen;
- 15 L3, L4 Wasserstoff oder Halogen; und
 - L5 Wasserstoff bedeuten.
- 3. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der 20
 - L1 Cyano oder C(=0)A2 bedeuten.
 - 4. Verbindungen der Formel I gemäß Ansprüchen 1 bis 3, in der X Halogen bedeutet.
- 5. Verbindungen der Formel I gemäß Ansprüchen 1 bis 4, in der \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 folgende Bedeutung haben:
- R¹ C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl,

 C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₂-C₈-Alkinyl; und
 - R2 Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl; oder
- R1 und R2 können auch zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen fünf- oder sechsgliedrigen gesättigten oder ungesättigten Ring bilden, der einen oder zwei Substituenten aus der Gruppe Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl und C_1 - C_6 -Halogenalkyl tragen kann.

6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1 in der X für Halogen, Cyano, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1 - C_2 -Halogenalkoxy steht durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II

(

mit Phenylmalonaten der Formel III,

10

5

15

zu Dihydroxytriazolopyrimidinen der Formel IV

und Halogenierung zu den Dihalogenverbindungen der Formel V,

25

$$\begin{array}{c|c}
 & L^{3} & L^{4} \\
 & L^{5} \\
 & N & N & L^{2}
\end{array}$$

in der Y für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht, Umsetzung mit Aminen der Formel VI,

$$R^{1}$$
{R²}{N-H} VI

35

40

in der R^1 und R^2 die in Anspruch 1 gegebene Bedeutung haben, zu 5-Halogen-7-aminotriazolopyrimidinen der Formel I, in der X für Halogen steht, und, zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, in der X Cyano, C_1-C_4 -Alkoxy oder C_1-C_2 -Halogen-alkoxy bedeutet, Umsetzung mit Verbindungen der Formel VII,

M-X'

VII

5

10

15

die, je nach Bedeutung der einzuführenden Gruppe X', ein anorganisches Cyanid, Alkoxylat oder Halogenalkoxylat darstellt und in der M für ein Ammonium-, Tetraalkylammonium-, Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation steht.

7. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, in der X für C₁-C₄-Alkyl steht, durch Umsetzung von 5-Aminotriazol der Formel II gemäß Anspruch 6 mit Dicarbonylverbindungen der Formel IIIa,

PCT/EP03/02847

in der R und X^1 für C_1 - C_4 -Alkyl stehen zu Hydroxytriazolopyrimidinen der Formel IVa

und Halogenierung zu Verbindungen der Formel V,

in der Y für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht, Umsetzung mit Aminen der Formel VI gemäß Anspruch 6 zu Triazolopyrimidinen der Formel I, in der X für C_1 - C_4 -Alkyl steht.

- 35 8. Verbindungen der Formeln III, IIIa, IV, IVa, V und Va gemäß Ansprüchen 6 und 7.
- Zur Bekämpfung von Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

Intermedia Application No
PCT/EP 03/02847

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 7 C07D487/04 A01N43/90 C07C255/57 C07C323/62
//(C07D487/04,249:00,239:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07D A01N C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the intermational search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of t	he relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 02 02563 A (AMERICAN HOME F 10 January 2002 (2002-01-10) examples 80-83,230,246	ROD)	1
X	WO 99 41255 A (AMERICAN CYANAM 19 August 1999 (1999-08-19) claims 1,8	MID CO)	1,9
P,X	WO 03 008417 A (BASF) 30 January 2003 (2003-01-30) Beispiele I-90,I-91,I-92 claims 1,9		1,9
P,X	WO 02 50077 A (BAYER) 27 June 2002 (2002-06-27) claims 1,4		1,9
V Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are	I listed in enney
<u> </u>		X Palent family members are	(Islau III amlax.
A docume consider of filling of tation others of the course others of the course of	ant defining the general state of the art which is not the first to be of particular relevance document but published on or after the international late and which may throw doubts on priority claim(s) or is clied to establish the publication date of another no or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means and published prior to the international filing date but not the priority date claimed	 "I" later document published after the or priority date and not in conflicted to understand the principle invention "X" document of particular relevance cannot be considered novel or involve an inventive step when "Y" document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with on ments, such combination being in the art. "&" document member of the same 	e or ineary underlying the s; the claimed invention cannot be considered to the document is taken alone a; the claimed invention as an inventive step when the e or more other such docu-
Date of the	actual completion of the International search	Date of malling of the internation	nal search report
2	4 June 2003	11/07/2003	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Authorized officer Alfaro Faus, I	

Intel onal Application No PCT/EP 03/02847

BEARE, NEIL A. ET AL: "Palladium-Catalyzed Arylation of Malonates and Cyano Esters Using Sterically Hindered Trialkyl- and Ferrocenyldialkylphosphine Ligands" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (2002), 67(2), 541-555,	Fielevant to claim No.
BEARE, NEIL A. ET AL: "Palladium-Catalyzed Arylation of Malonates and Cyano Esters Using Sterically Hindered Trialkyl- and Ferrocenyldialkylphosphine Ligands" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (2002),	·
"Palladium-Catalyzed Arylation of Malonates and Cyano Esters Using Sterically Hindered Trialkyl- and Ferrocenyldialkylphosphine Ligands" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (2002),	8
XP002245228 Seite 549, Spalte 2, Tabelle 1, Verbindung 6	
DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; IKENO, IKUYO: "Method for preparation of phenylacetic acid and benzonitrile derivatives" retrieved from STN Database accession no. 134:4767 XP002245232 RN = 308349-63-5 & JP 2000 327629 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO., LTD., JAPAN) 28 November 2000 (2000-11-28)	8
WO 99 40072 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 12 August 1999 (1999-08-12) example 182A	8
DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; DELL'ERBA, CARLO ET AL: "SRN1 arylation of active methylene compounds by arylazo sulfides in DMSO" retrieved from STN Database accession no. 128:101877 XP002245233 RNs 86369-43-9; 201404-26-4 & GAZZETTA CHIMICA ITALIANA (1997), 127(7), 361-366,	8
TONA, MERCE ET AL: "A study on the mechanism and scope of the radical-mediated oxidation of arylacetoacetates" TETRAHEDRON (1995), 51(36), 10041-52, XP002245229 Verbindungen 1a, 10p	8
	OHIO, US; IKENO, IKUYO: "Method for preparation of phenylacetic acid and benzonitrile derivatives" retrieved from STN Database accession no. 134:4767 XP002245232 RN = 308349-63-5 & JP 2000 327629 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO., LTD., JAPAN) 28 November 2000 (2000-11-28) WO 99 40072 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 12 August 1999 (1999-08-12) example 182A DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; DELL'ERBA, CARLO ET AL: "SRN1 arylation of active methylene compounds by arylazo sulfides in DMSO" retrieved from STN Database accession no. 128:101877 XP002245233 RNs 86369-43-9; 201404-26-4 & GAZZETTA CHIMICA ITALIANA (1997), 127(7), 361-366, TONA, MERCE ET AL: "A study on the mechanism and scope of the radical-mediated oxidation of arylacetoacetates" TETRAHEDRON (1995), 51(36), 10041-52, XP002245229 Verbindungen 1a, 10p

Interesponal Application No

		PCT/EP 03/02847			
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the retevant passages	Relevant to claim No.			
X	TONA, MERCE ET AL: "A comparative study on the photo-induced arylation of.betadicarbonyl compounds by arylazo sulfides and its use in the synthesis of methyl labeled 2-arylpropionic acids" TETRAHEDRON (1994), 50(27), 8117-26, XP002245230 Verbindung 14	8			
X	EP 0 510 526 A (HOFFMANN LA ROCHE) 28 October 1992 (1992-10-28) page 19, line 57 - line 58	8			
X	EP 0 410 244 A (BAYER AG) 30 January 1991 (1991-01-30) page 25; example 25	8			
X	EP 0 418 175 A (RHONE POULENC AGRICULTURE) 20 March 1991 (1991-03-20) page 26, 11ne 3 - line 4	8			
X	EP 0 394 644 A (BAYER AG) 31 October 1990 (1990-10-31) example 22	8			
X	GB 2 217 710 A (TOYAMA CHEMICAL CO LTD) 1 November 1989 (1989-11-01) Seite 23 (XI); Seite 30, Beispiel 1	8			
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; NARITA, HIROKAZU ET AL: "Preparation of quinolonecarboxylic acids and analogs as antibacterials" retrieved from STN Database accession no. 113:132028 XP002245234 RN 123161-36-5 & JP 02 085255 A (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD., JAPAN) 26 March 1990 (1990-03-26)	. 8			
x	MOMOSE, TSUTOMU ET AL: "Organic analysis. XI. Infrared spectra of phenylsulfonyl derivatives. 1. The SO2 stretching frequencies" CHEMICAL & PHARMACEUTICAL BULLETIN (1958), 6, 415-21, XP008018734 Tabelle I, XVI; Tabelle II, XXIII	8			

Intermenal Application No PCT/EP 03/02847

		PCT/EP 03/0284/
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; VLASOV, V. M. ET AL: "Mesomeric carbanions of polyfluoroarylmethanes. Fluorine-19 NMR spectra and the scale of relative stability" retrieved from STN Database accession no. 88:6108 XPO02245235 RN 55810-46-3 & IZVESTIYA SIBIRSKOGO OTDELENIYA AKADEMII NAUK SSSR, SERIYA KHIMICHESKIKH NAUK (1977), (5), 127-36,	8
X	HENNESSY ET AL.: "A general and mild copper-catalyzed arylation of diethyl malonate" ORGANIC LETTERS., vol. 4, no. 2, 2002, pages 269-272, XP002245231 ACS, WASHINGTON, DC., US ISSN: 1523-7060 Tabelle 1, Verbindung 11	8

Form POT/ISA/210 (continuation of second cheet) (July 1992)

Information on patent family members

Intermedial Application No PCT/EP 03/02847

Patent document		Publication		Patent family	Publication
cited in search report		date		member(s)	date
WO 0202563	Α	10-01-2002	AU	7306201 A	14-01-2002
			BR	0112038 A	01-04-2003
			EP	1307200 A2	07-05-2003
			NO	20026195 A	27-02-2003
			WO	0202563 A2	10-01-2002
			ÜS	2002068744 A1	06-06-2002
WO 9941255	A	19-08-1999	US	6020338 A	01-02-2000
			ΑU	750489 B2	18-07-2002
			ΑU	2595299 A	30-08-1999
			BR	9907863 A	24-10-2000
			CA	2320304 A1	19-08-1999
			CN	1292790 T	25-04-2001
			CZ	20002933 A3	17-04-2002
			EP	1054888 A1	29-11-2000
			HU	0100885 A2	28-06-2001
			JP	2002503664 T	05-02-2002
			NZ	506247 A	28-03-2003
			PL	342576 A1	18-06-2001
			WO	9941255 A1	19-08-1999
WO 03008417	Α	30-01-2003	MO	03008417 A1	30-01-2003
WO 0250077	A	27-06-2002	DE	10063115 A1	27-06-2002
			ΑU	3167602 A	01-07-2002
			WO	0250077 A2	27-06-2002
JP 2000327629	Α	28-11-2000	NONE		
WO 9940072	Α	12-08-1999	DE	19804085 A1	05-08-1999
			DE	19834325 A1	17-02-2000
			AU	2720199 A	23-08-1999
			CA	2319494 A1	12-08-1999
			MO	9940072 A1	12-08-1999
			EP	1060166 A1	20-12-2000
			JP	2002502844 T	29-01-2002
			US	6114532 A	05-09-2000
EP 0510526	Α	28-10-1992	AT	145898 T	15-12-1996
			AU	652238 B2	18-08-1994
			AU	1497692 A	29-10-1992
			CA	2067288 A1	26-10-1992
			DE	59207601 D1	16-01-1997
			DK	510526 T3	26-05-1997
			EP	0510526 A1	28-10-1992
			ES	2096673 T3	16-03-1997
			FI	921850 A	26-10-1992
			GR	3022571 T3	31-05-1997
			HR	931531 A1	31-10-1997
			HΠ	61289 A2	28-12-1992
			IE	921341 A1	04-11-1992
			IL	101650 A	16-10-1996
			JP	5155864 A	22-06-1993
			JP	6070021 B	07-09-1994
		•	KR	238366 B1	01-02-2000
			NO	921609 A	26-10-1992
			NZ US	242396 A 5270313 A	22-12-1994 14-12-1993

Information on patent family members

Interior nal Application No PCT/EP 03/02847

				PCI/EP (
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0510526	Α		MX	9201912 A1	01-11-1992
			RU	2083567 C1	10-07-1997
			ZA	9202832 A	27-01-1993
EP 0410244	A	30-01-1991	CA	2021996 A1	28-01-1991
			DD	299173 A5	02-04-1992
			EP JP	0410244 A1 3118320 A	30-01-1991 20-05-1991
CD 0410175	A	20-03-1991	AT	140453 T	15-08-1996
EP 0418175	^	20-03-1991	ÂÙ	635316 B2	18-03-1993
			AU	6231390 A	14-03-1991
			BA	97208 A	14-09-2001
			BG	60562 B1	28-08-1995
			BR	9004698 A	10-09-1991
			CA	2024956 A1	12-03-1991
			CN	1050188 A ,B	27-03-1991
			CN	1141294 A ,B	29-01-1997
		•	CZ	9004390 A3	12-05-1999
			CZ DE	285582 B6	15-09-1999 22-08-1996
			DE	69027823 D1 69027823 T2	09-01-1997
			DK	418175 T3	05-08-1996
			EG	19315 A	29-02-1996
			ĒΡ	0418175 A2	20-03-1991
			ĒS	2089003 T3	01-10-1996
			FI	104172 B1	30-11-1999
			GR	3020573 T3	31-10-1996
			HU	56082 A2	29-07-1991
			ΙE	902892 A1	27-03-1991
			ΙL	95587 A	27-11-1995
			IL	110703 A 3100054 B2	27-12-1998 16-10-2000
			JP JP	3118374 A	20-05-1991
			KR	161979 B1	01-12-1998
			NZ	235251 A	26-05-1993
			ÖÄ	9311 A	15-09-1992
			PT	95281 A ,B	22-05-1991
			SK	439090 A3	14-08-2000
			RU	2060663 C1	27-05-1996
			TR	25897 A	01-11-1993
			US	5859283 A	12-01-1999
			US	5650533 A 5656573 A	22-07-1997 12-08-1997
			US US	5747424 A	05-05-1998
			ZA	9007217 A	31-07-1991
EP 0394644	A	31-10-1990	DE	3909213 A1	11-10-1990
EF U334U44	~	01 10 1330	DĒ	59007368 D1	10-11-1994
			EP	0394644 A2	31-10-1990
			JP	2279641 A	15-11-1990
			JP	2744669 B2	28-04-1998
GB 2217710	A	01-11-1989	JP	1883184 C	10-11-1994
			JP	2028178 A	30-01-1990
			JP	5088714 B	24-12-1993
•					1 = - 0 4 - 1 0 0 4
•			AT AU	95989 A ,B 601324 B2	15-04-1994 06-09-1990

information on patent family members

Intermedial Application No
PCT/EP 03/02847

Patent document cited in search report	Publication date	-	Patent family member(s)	Publication date
GB 2217710	<u> </u>	AU	3266189 A	26-10-1989
		BE	1003252 A4	11-02-1992
		CA	1340493 C	13-04-1999
		CH	680793 A5	13-11-1992
		DE	3913245 A1	02-11-1989
		DK	192589 A	24-10-1989
		ES	2016012 A6	01-10-1990
		FI	891910 A ,B,	24-10-1989
		FR	2630441 A1	27-10-1989
		HU	205759 B	29-06-1992
		HU	9500674 A3	28-12-1995
		IL	89931 A	10-06-1993
		IT	1231760 B	21-12-1991
		KR	9105833 B1	05-08-1991
		NL	8901007 A ,B,	16-11-1989
		NO	891650 A ,B,	24-10-1989
		NZ	228847 A	26-04-1990
		SE	504625 C2	17-03-1997
		SE	8901464 A	24-10-1989
		US	4990508 A	05-02-1991
		HU	51621 A2	28-05-1990
		JP	2026296 C	26-02-1996
		JP	5043464 A	23-02-1993
		JP	7005466 B	25-01-1995
		ZA	8902906 A	27-12-1989
JP 2085255	A 26-03-1990	JP	2704428 B2	26-01-1998

Interminales Aktenzeichen
PCT/EP 03/02847

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D487/04 A01N43/90 C07C255/57 C07C323/62 //(C07D487/04,249:00,239:00) Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D AOIN CO7C Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Geblete fallen Während der Internationalen Recherche konaultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Verötfentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Kategorie* 7 X WO 02 02563 A (AMERICAN HOME PROD) 10. Januar 2002 (2002-01-10) Beispiele 80-83,230,246 1,9 WO 99 41255 A (AMERICAN CYANAMID CO) X 19. August 1999 (1999-08-19) Ansprüche 1,8 1,9 WO 03 008417 A (BASF) P,X 30. Januar 2003 (2003-01-30) Beispiele I-90, I-91, I-92 Ansprüche 1,9 1.9 WO 02 50077 A (BAYER) P,X 27. Juni 2002 (2002-06-27) Ansprüche 1,4 X Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen T Späters Veröffemtlichung, die nach dem Internationalen Anmeidedatum oder dem Prioritätisdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeidung nicht kolltdert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinztps oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Ammeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L* Veröffenillichung, die geeignet ist, einen Prioritäteanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffenillichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) emmenschen Tutgeet verbriebt de entachte verbern Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kam nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *O* Veröffentlichung, die alch auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Aussiellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Pateratzmille ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 11/07/2003 24. Juni 2003 Bevollmächtigter Bediensleter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Alfaro Faus, I

Intermales Aktenzelchen
PCT/EP 03/02847

0/5		P 03/02847
Kategorie ^a	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Belr. Anspruch Nr.
Ttalegono		Dell. Alispitical Nr.
X	BEARE, NEIL A. ET AL: "Palladium-Catalyzed Arylation of Malonates and Cyano Esters Using Sterically Hindered Trialkyl- and Ferrocenyldialkylphosphine Ligands" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY (2002), 67(2), 541-555, XP002245228 Seite 549, Spalte 2, Tabelle 1, Verbindung 6	8
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; IKENO, IKUYO: "Method for preparation of phenylacetic acid and benzonitrile derivatives" retrieved from STN Database accession no. 134:4767 XP002245232 RN = 308349-63-5 & JP 2000 327629 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO., LTD., JAPAN) 28. November 2000 (2000-11-28)	8
X	WO 99 40072 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA) 12. August 1999 (1999-08-12) Beispiel 182A	8
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; DELL'ERBA, CARLO ET AL: "SRN1 arylation of active methylene compounds by arylazo sulfides in DMSO" retrieved from STN Database accession no. 128:101877 XP002245233 RNs 86369-43-9; 201404-26-4 & GAZZETTA CHIMICA ITALIANA (1997), 127(7), 361-366,	8
X	TONA, MERCE ET AL: "A study on the mechanism and scope of the radical-mediated oxidation of arylacetoacetates" TETRAHEDRON (1995), 51(36), 10041-52, XP002245229 Verbindungen 1a, 10p -/	

hales Aktenzelehen
PCT/EP 03/02847

	PCT/EP 03/02847
ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	den Telle Betr. Anspruch Nr.
TONA, MERCE ET AL: "A comparative study on the photo-induced arylation of.betadicarbonyl compounds by arylazo sulfides and its use in the synthesis of methyl labeled 2-arylpropionic acids" TETRAHEDRON (1994), 50(27), 8117-26, XP002245230 Verbindung 14	8
EP 0 510 526 A (HOFFMANN LA ROCHE) 28. Oktober 1992 (1992-10-28) Seite 19, Zeile 57 - Zeile 58	8
EP 0 410 244 A (BAYER AG) 30. Januar 1991 (1991-01-30) Seite 25; Beispiel 25	8
EP 0 418 175 A (RHONE POULENC AGRICULTURE) 20. März 1991 (1991-03-20) Seite 26, Zeile 3 – Zeile 4	8
EP 0 394 644 A (BAYER AG) 31. Oktober 1990 (1990-10-31) Beispiel 22	8
GB 2 217 710 A (TOYAMA CHEMICAL CO LTD) 1. November 1989 (1989-11-01) Seite 23 (XI); Seite 30, Beispiel 1	8
DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; NARITA, HIROKAZU ET AL: "Preparation of quinolonecarboxylic acids and analogs as antibacterials" retrieved from STN Database accession no. 113:132028 XP002245234 RN 123161-36-5 & JP 02 085255 A (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD., JAPAN) 26. März 1990 (1990-03-26)	8
MOMOSE, TSUTOMU ET AL: "Organic analysis. XI. Infrared spectra of phenylsulfonyl derivatives. 1. The SO2 stretching frequencies" CHEMICAL & PHARMACEUTICAL BULLETIN (1958), 6, 415-21, XP008018734 Tabelle I, XVI; Tabelle II, XXIII	8
	TONA, MERCE ET AL: "A comparative study on the photo-induced arylation of beta.—dicarbonyl compounds by arylazo sulfides and its use in the synthesis of methyl labeled 2-arylpropionic acids" TETRAHEDRON (1994), 50(27), 8117-26, XP002245230 Verbindung 14 EP 0 510 526 A (HOFFMANN LA ROCHE) 28. Oktober 1992 (1992-10-28) Seite 19, Zeile 57 - Zeile 58 EP 0 410 244 A (BAYER AG) 30. Januar 1991 (1991-01-30) Seite 25; Beispiel 25 EP 0 418 175 A (RHONE POULENC AGRICULTURE) 20. März 1991 (1991-03-20) Seite 26, Zeile 3 - Zeile 4 EP 0 394 644 A (BAYER AG) 31. Oktober 1990 (1990-10-31) Beispiel 22 GB 2 217 710 A (TOYAMA CHEMICAL CO LTD) 1. November 1989 (1989-11-01) Seite 23 (XI); Seite 30, Beispiel 1 DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; NARITA, HIROKAZU ET AL: "Preparation of quinolonecarboxylic acids and analogs as antibacterials" retrieved from STN Database accession no. 113:132028 XP002245234 RN 123161-36-5 & JP 02 085255 A (TOYAMA CHEMICAL CO., LTD., JAPAN) 26. März 1990 (1990-03-26) MOMOSE, TSUTOMU ET AL: "Organic analysis. XI. Infrared spectra of phenylsulfonyl derivatives. 1. The SO2 stretching frequencies" CHEMICAL & PHARMACEUTICAL BULLETIN (1958), 6, 415-21, XP008018734 Tabelle I, XVI; Tabelle II, XXIII

Formblett POT/ISA/210 (Fortsetzung von Blett 2) (Juli 1892)

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 03/02847

		PCT/EP O	3/02847
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
(alegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	iden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; VLASOV, V. M. ET AL: "Mesomeric carbanions of polyfluoroarylmethanes. Fluorine-19 NMR spectra and the scale of relative stability" retrieved from STN Database accession no. 88:6108 XP002245235 RN 55810-46-3 & IZVESTIYA SIBIRSKOGO OTDELENIYA AKADEMII NAUK SSSR, SERIYA KHIMICHESKIKH NAUK (1977), (5), 127-36,		8
X	HENNESSY ET AL.: "A general and mild copper-catalyzed arylation of diethyl malonate" ORGANIC LETTERS., Bd. 4, Nr. 2, 2002, Seiten 269-272, XP002245231 ACS, WASHINGTON, DC., US ISSN: 1523-7060 Tabelle 1, Verbindung 11		8

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 03/02847

						03/0284/
	echerchenbericht rtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	0202563	A	10-01-2002	AU BR EP NO WO US	7306201 A 0112038 A 1307200 A2 20026195 A 0202563 A2 2002068744 A1	14-01-2002 01-04-2003 07-05-2003 27-02-2003 10-01-2002 06-06-2002
WO	9941255	A	19-08-1999	US AU AU BR CA CN CZ EP HU JP NZ PL WO	6020338 A 750489 B2 2595299 A 9907863 A 2320304 A1 1292790 T 20002933 A3 1054888 A1 0100885 A2 2002503664 T 506247 A 342576 A1 9941255 A1	01-02-2000 18-07-2002 30-08-1999 24-10-2000 19-08-1999 25-04-2001 17-04-2002 29-11-2000 28-06-2001 05-02-2002 28-03-2003 18-06-2001 19-08-1999
WO	03008417	Α	30-01-2003	WO	03008417 A1	30-01-2003
	0 0250077	Α	27-06-2002	DE AU WO	10063115 A1 3167602 A 0250077 A2	27-06-2002 01-07-2002 27-06-2002
JF	2000327629	A	28-11-2000	KEII	NE	
WC	9940072	A	12-08-1999	DE DE AU CA WO EP JP US	19804085 A1 19834325 A1 2720199 A 2319494 A1 9940072 A1 1060166 A1 2002502844 T 6114532 A	05-08-1999 17-02-2000 23-08-1999 12-08-1999 12-08-1999 20-12-2000 29-01-2002 05-09-2000
EI	P 0510526	A	28-10-1992	AT AU CA CDE CONTROL C	145898 T 652238 B2 1497692 A 2067288 A1 59207601 D1 510526 T3 0510526 A1 2096673 T3 921850 A 3022571 T3 931531 A1 61289 A2 921341 A1 101650 A 5155864 A 6070021 B 238366 B1 921609 A 242396 A 5270313 A	15-12-1996 18-08-1994 29-10-1992 26-10-1992 16-01-1997 26-05-1997 28-10-1992 16-03-1997 26-10-1992 31-05-1997 31-10-1997 28-12-1992 04-11-1992 16-10-1996 22-06-1993 07-09-1994 01-02-2000 26-10-1992 22-12-1994 14-12-1993

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermales Aldenzeichen
PCT/EP 03/02847

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0510526	Ā	احيــــا	MX	9201912 A1	01-11-1992
			RU	2083567 C1	10-07-1997
			ZA	9202832 A	27-01-1993
EP 0410244	A	30-01-1991	CA	2021996 A1	28-01-1991
			DD	299173 A5	02-04-1992
			EP	0410244 A1	30-01-1991
			JP ~	3118320 A	20-05-1991
EP 0418175	Α	20-03-1991	AT	140453 T	15-08-1996
			AU	635316 B2	18-03-1993
			AU	6231390 A	14-03-1991
			BA	97208 A	14-09-2001
			BG Br	60562 B1 9004698 A	28-08-1995 10-09-1991
			CA	2024956 A1	12-03-1991
			CN	1050188 A ,B	27-03-1991
			CN	1141294 A ,B	29-01-1997
			CZ	9004390 A3	12-05-1999
			CZ	285582 B6	15-09-1999
			DE	69027823 D1	22-08-1996
			DE	69027823 T2	09-01-1997
			DK	418175 T3	05-08-1996
			EG	19315 A	29-02-1996
			EP	0418175 A2	20-03-1991
			ES	2089003 T3	01-10-1996
			FI GR	104172 B1 3020573 T3	30-11-1999 31-10-1996
			HU	56082 A2	29-07-1991
			ΪĒ	902892 A1	27-03-1991
			ĨĹ	95587 A	27-11-1995
			ĪĹ	110703 A	27-12-1998
			JP	3100054 B2	16-10-2000
			JP	3118374 A	20-05-1991
			KR	161979 B1	01-12-1998
			NZ	235251 A	26-05-1993
			OA	9311 A	15-09-1992
		•	PT	95281 A ,B	22-05-1991
			SK Ru	439090 A3 2060663 C1	14-08-2000 27-05-1996
			TR	25897 A	01-11-1993
			ÜS	5859283 A	12-01-1999
			us	5650533 A	22-07-1997
			์ บร	5656573 A	12-08-1997
			US	5747424 A	05-05-1998
			ZA	9007217 A	31-07-1991
EP 0394644	A	31-10-1990	DE	3909213 A1	11-10-1990
			DE	59007368 D1	10-11-1994
			EP	0394644 A2	31-10-1990
			JP	2279641 A	15-11-1990
		·	JP	2744669 B2	28-04-1998
GB 2217710	Α	01-11-1989	JP	1883184 C	10-11-1994
			JР	2028178 A	30-01-1990
			JP	5088714 B	24-12-1993
			AT	95989 A ,B	15-04-1994 06-09-1990
			AU	601324 B2	00-03-1330

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patenttamille gehören

Intermales Aldenzelchen
PCT/EP 03/02847

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokumen	1	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
GB 2217710	Α		AU	3266189 A	26-10-1989
	• • •	•	BE	1003252 A4	11-02-1992
			CA	1340493 C	13-04-1999
			CH	680793 A5	13-11 -199 2
			DΕ	3913245 A1	02-11 -19 89
			DK	192589 A	24-10-1989
			ES	2016012 A6	01-10-1990
			FI	891910 A ,B,	24-10-1989
			FR	2630441 A1	27-10-1989
			HU	205759 B	29-06-1992
			HU	9500674 A3	28-12-1995
			IL	89931 A	10-06-1993
			IT	1231760 B	21-12-1991
			KR	9105833 B1	05-08-1991
			NL	8901007 A ,B,	16-11-1989
			NO	891650 A ,B,	24-10-1989
			NZ	228847 A	26-04-1990
			SE	504625 C2	17-03-1997
		•	SE	8901464 A	24-10-1989
			US	4990508 A	05-02-1991
			ΗU	51621 A2	28-05-1990
			JP	2026296 C	26-02-1996
			JP	5043464 A	23-02-1993
			JP	7005466 B	25-01-1995
			ZA	8902906 A	27-12-1989
JP 2085255	Α	26-03-1990	JP	2704428 B2	26-01-1998